

(19)



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

(11)

EP 1 008 632 A2



(12)

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:

14.06.2000 Patentblatt 2000/24

(51) Int. Cl.<sup>7</sup>: C09D 5/44, C09D 7/12

(21) Anmeldenummer: 99122241.5

(22) Anmeldetag: 08.11.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU  
MC NL PT SE

Benannte Erstreckungsstaaten:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 17.11.1998 AT 190498

(71) Anmelder:

DuPont Performance Coatings GmbH & Co. KG  
42285 Wuppertal (DE)

(72) Erfinder:

- Höning, Helmut  
8062 Kumberg (AT)
- Thausz, Robert  
8041 Graz (AT)

(74) Vertreter:

Zounek, Nikolai, Dipl.-Ing. et al  
Patentanwaltskanzlei Zounek,  
Rheingaustrasse 190-196  
65203 Wiesbaden (DE)

### (54) Haftungsverbesserer für Lackschichten

(57) Verfahren zur Verbesserung der Haftung auf Lackschichten, die durch Elektrotauchlackierung mit kationisch abscheidbaren Bindemitteln auf leitfähigen Substraten und nachfolgende Trocknung und Vernetzung appliziert werden, dadurch gekennzeichnet, daß Acrylat-Copolymerisate A als Zusatz in die Elektrotauchlackbäder eingebracht werden, wobei die Polymerisate A erhältlich sind durch radikalisch initiierte Copolymerisation von

A1 Alkyl(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylrest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen,

und

A3 Amino(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen und mindestens einer primären, sekundären oder tertiären Aminogruppe.

EP 1 008 632 A2

**Beschreibung**

- [0001] Eine wichtige Eigenschaft von Lackschichten, die durch das Verfahren der kathodischen Elektrotauchlackierung (KTL) auf leitfähige Substrate abgeschieden werden, ist ihre Haftung auf dem Substrat selbst, und die Haftung der nachfolgenden Lackschichten. Üblicherweise werden bei der Lackierung von Automobilkarossen vielfältige unterschiedliche Materialien auf der mit Hilfe des KTL-Verfahrens applizierten und durch Einbrennen ausgehärteten Lackschicht aufgebracht. Beispiel sind Füller, Decklacke, Kunststoffe auf Basis von Polyvinylchlorid (als Unterbödenschutz, Nahtabdichtungen, Antiröhrnmaschen usw.), Montage-Klebstoffe für Fenster oder Zierleisten usw.
- [0002] Soweit diese Materialien direkt mit der KTL-Schicht Kontakt haben, ist es notwendig, eine sehr gute Haftung zu haben. Bevorzugt ist, daß die KTL-Schicht zu allen diesen Materialien gleichzeitig eine gute Haftung hat da von vornherein alle Materialien in Betracht kommen können. Wenn die Bindemittelharze auf Grund besonderer Anforderungen z. B. an die mechanischen Eigenschaften der Lackschichten weiterentwickelt werden, können dabei auch die Haftungseigenschaften in negativer Weise verändert werden.
- [0003] Es bestand daher die Aufgabe, nach Wegen zu suchen, die Haftungseigenschaften von KTL-Schichten unabhängig von der speziellen Wahl des Bindemittelharzes gezielt zu verbessern.
- [0004] Diese Aufgabe wurde gelöst durch die Entwicklung eines Zusatzmittels, das bereits bei geringer Einsatzmenge die Haftungseigenschaften der KTL-Schicht deutlich gegenüber allen eingesetzten Materialien verbessert.
- [0005] Überraschenderweise wurde nun gefunden, daß die in der Österreichischen Patentanmeldung A-775/98 beschriebenen Antikratermittel dann zu deutlich verbesserten Haftungseigenschaften von anderen Materialien auf der KTL-Schicht führen, wenn sie durch Copolymerisation mit Aminogruppen-haltigen Acrylat- oder Methacrylat-Monomeren mit Säuren neutralisierbar und damit wasserverdünnbar gemacht werden.
- [0006] Gegenstand der Erfindung ist daher ein Verfahren zur Verbesserung der Haftung auf Lackschichten, die durch Elektrotauchlackierung mit kationisch abscheidbaren Bindemitteln auf leitfähigen Substraten und nachfolgende Trocknung und Vernetzung appliziert werden, dadurch gekennzeichnet, daß Acrylat-Copolymerisate A als Zusatz in die Elektrotauchlackräder eingebracht werden.
- [0007] Als Acrylat-Copolymerisate A werden vorzugsweise solche Polymerisate eingesetzt, die erhältlich sind durch radikalisch initiierte Copolymerisation von
- A1 Alkyl(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkyrest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls
- A2 Hydroxalkyl(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylenrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen und mindestens einer Hydroxylgruppe, und
- A3 Amino(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylenrest mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen und mindestens einer primären, sekundären oder tertiären Aminogruppe.
- [0008] Die Massenanteile der Monomeren in der Monomermischung betragen bevorzugt für
- A1 50 bis 87 %, insbesondere 60 bis 86 %, besonders bevorzugt 75 bis 85 %,
- A2 0 bis 30 %, insbesondere 1 bis 25 %, besonders bevorzugt 5 bis 15 %,
- A3 10 bis 40 %, insbesondere 12 bis 35 %, besonders bevorzugt 15 bis 25 %.
- [0009] Das Verhältnis der Masse des Acrylatcopolymerisats A zur Summe der Massen der Harze im Bindemittel und in der Pigmentpaste ist bevorzugt im Bereich von ca. 0,5 bis ca. 3 g/(100 g).
- [0010] Die Alkyl(meth)acrylate A1 sind Ester der Acryl- oder Methacrylsäure mit linearen, verzweigten oder cyclischen aliphatischen Alkoholen mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen im Alkyrest. Bevorzugt werden n-Hexylacrylat, n-Octylacrylat, 2-Äthylhexylacrylat und Decylacrylat und die entsprechenden Methacrylate. Gegebenenfalls können auch untergeordnete Mengen (bis zu 40 %) der genannten Acrylate und Methacrylate ersetzt werden durch Acryl- oder Methacrylsäure-Ester von Alkoholen mit 1 bis 18 Kohlenstoffatomen in der Alkygruppe, durch Ester von anderen einbasigen ungesättigten Carbonsäuren wie Croton-, Isocroton- und Vinylsägsäure mit den genannten Alkoholen, oder durch Di-Ester von zweibasigen ungesättigten Carbonsäuren wie Maleinsäure, Fumarsäure, Citracon- und Mesaconsäure mit den genannten Alkoholen. Besonders bevorzugt sind 2-Äthylhexylacrylat und -methacrylat.
- [0011] Die gegebenenfalls einzusetzenden Hydroxalkyl(meth)acrylate A2 sind Ester von zweiwertigen aliphatischen Hydroxy-Verbindungen mit Acryl- oder Methacrylsäure, wobei wie oben beschrieben auch bis zu 40 % der (Meth)Acrylate durch Ester der zweiwertigen Alkohole mit anderen einbasigen ungesättigten Carbonsäuren ersetzt werden können. Bevorzugt werden Hydroxyäthylacrylat und -methacrylat, 2- und 3-Hydroxypropyl(meth)acrylat, 4-Hydroxybutylacrylat und -methacrylat; besonders bevorzugt sind Hydroxyäthylacrylat und -methacrylat.
- [0012] Als Aminogruppen-haltige Monomere A3 werden Ester der Acryl- und Methacrylsäure mit aliphatischen Hydroxyverbindungen mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen eingesetzt, die darüber hinaus noch mindestens eine sekundäre

oder tertiäre Aminogruppe enthalten. Verbindungen mit sekundären Aminogruppen sind vorzugsweise derart sterisch gehindert, daß die Reaktivität der Aminogruppe in der radikalischen Polymerisation ausreichend herabgesetzt ist, um 5 störende Nebenreaktionen in größerem Ausmaß auszuschließen. Verbindungen mit tertiären Aminogruppen R<sup>1</sup>R<sup>2</sup>NR<sup>3</sup>-OH sind bevorzugt, bei denen R<sup>1</sup> und R<sup>2</sup> gleich oder verschieden sein können und Alkyreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen bedeuten, R<sup>3</sup> ist ein linearer, verzweigter oder cyclischer Alkenrest mit 2 bis 10 Kohlenstoffatomen. Wie oben kann man bis zu 40 % der Aminoalkyl(meth)acrylate 10 ersetzen durch Ester der Aminoalkohole mit anderen einbasigen ungesättigten Carbonsäuren wie Vinylsäure, Croton- und Isocrotonsäure, sowie durch Bis(aminoalkylester) oder Alkyl-Aminoalkylester von zweibasigen ungesättigten Carbonsäuren wie Maleinsäure, Fumarsäure, Citracon-, Itacon- und Mesaconsäure, wobei der Alkyrest in der letzteren Alternative aus Alkylgruppen mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen ausgewählt wird. Bei Einsatz der Bis(aminoalkyl)ester werde vorzugsweise nur geringere Mengen 15 von bis zu 20 % der Aminoalkyl(meth)acrylate ersetzt. Geeignete Verbindungen sind N-tert.-Butylaminoäthylacrylat, Dimethylaminoäthylacrylat, Diäthylaminoäthylacrylat, Dimethylaminopropylacrylat, 5-Diäthylamino-2-pentylacrylat und die entsprechenden Methacrylate. Besonders bevorzugt ist Dimethylaminoäthylacrylat.

[0013] Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung. Dabei bedeuten Größenangaben mit der Einheit "%" 15 Massenanteile (Masse des betreffenden Stoffes, dividiert durch die Summe der Massen aller Stoffe in der betreffenden Mischung), unter "SEG" wird der spezifische Epoxidgruppengehalt verstanden (Stoffmenge an Epoxidgruppen, dividiert durch die Masse des betreffenden Stoffes; entspricht dem Kehrwert des sog. "Epoxidäquivalentgewichts", das definiert war als (mittlere) molare Masse des betreffenden Stoffes, dividiert durch die (mittlere) Anzahl der darin vorhandenen Epoxidgruppen). Die Säurezahl ist gemäß DIN 53 402 definiert als der Quotient derjenigen Masse m<sub>KOH</sub> an 20 Kaliumhydroxid, die erforderlich ist, um eine zu untersuchende Probe zu neutralisieren, und der Masse m<sub>B</sub> dieser Probe (Masse des Feststoffes in der Probe bei Lösungen oder Dispersionen); ihre übliche Einheit ist "mg/g".

#### Beispiel 1 Bindemittel für Pigmentpaste

##### a) Herstellung eines mit Polypropylen glykol modifizierten Epoxidharz Zwischenproduktes

[0014] In ein geeignetes Reaktionsgefäß, ausgestattet mit Rührer, Thermometer und Destillationsvorrichtung, wurden 258 g 2-Äthylhexylamin (2 mol) vorgelegt und auf 80 °C erwärmt. Bei 80 °C wurden 380 g eines aliphatischen Epoxidharzes (Basis Polypropylen glykol, Epoxidäquivalentgewicht ca. 190 g/mol; SEG ca. 5260 mmol/kg) gleichmäßig 30 innerhalb einer Stunde zugegeben, dabei stieg die Temperatur auf 120 °C. Bei 120 °C wurde der Ansatz eine Stunde nachreagiert. Anschließend wurden 1175 g Monoäthylenglykolmonobutyläther und bei 70 °C 1900 g eines Epoxidharzes auf Bisphenol A-Basis (Epoxidäquivalentgewicht ca. 475 g/mol, SEG ca. 2100 mmol/kg) zugegeben und der Ansatz auf 120 °C erwärmt und bei dieser Temperatur 1 1/2 Stunden reagiert. Das Zwischenprodukt wies einen Massenanteil an Polyoxyalkylenstruktureinheiten von 11 % und einen Massenanteil an Alkyresten mit mehr als 3 C-Atomen 35 von 9 % auf

##### b) Herstellung des Pastenharzes

[0015] Zu dem nach a) erhaltenen Zwischenprodukt wurden bei 100 °C 204 g 3-Dimethylamino-1-propylamin (2 mol) zugegeben und 1 Stunde bei 100 °C reagiert. Nach Zugabe von 314 g Monoäthylenglykolmonobutyläther und 66 g Paraformaldehyd, 91 %ig, (2 mol), wurden bei ca. 140 °C unter azeotroper Destillation mit Methylisobutylketon als Schleppmittel ca. 36 g Reaktionswasser abdestilliert. Danach wurde das Methylisobutylketon unter Vakuum entfernt und die Masse mit 774 g Monoäthylenglykolmonobutyläther auf einen Festkörper-Massenanteil von 55 % verdünnt.

#### 45 Beispiel 2

##### Herstellung und Prüfung einer Pigmentpaste aus dem Produkt gemäß Beispiel 1

[0016] Das gemäß Beispiel 1 hergestellte Harz wurde unter Zugabe von 100 mmol Essigsäure je 100 g des Fest-

50 harzes neutralisiert und mit deionisiertem Wasser auf einen Festkörper-Massenanteil von 14 % verdünnt.  
[0017] Auf einer Laborsandmühle wurde nach dem folgenden Ansatz eine Pigmentpaste hergestellt:

1428,5 g	Bindemittel 14 %ig
30 g	Farbruß

EP 1 008 632 A2

(fortgesetzt)

225 g	Aluminumsilikatpigment
840 g	Titandioxid
105 g	Bleisilikatpigment
2628,5 g	Pigmentpaste 53,3 %ig

5

**Beispiel 3**

10 **Herstellung der Bindemitteldispersion**

[0018] Das Bindemittel für die im Elektrotauchlack eingesetzte Bindemitteldispersion wurde auf der Basis von modifizierten Epoxidharzen analog Beispiel 1 des österreichischen Patents AT-B 353 369 hergestellt:

15 **3.1 Herstellung des Bindemittels**

A) **Herstellung der Komponente A**

20 [0019] In einem mit Rührer, Thermometer, Tropftrichter und Rückflußkühler ausgestatteten Reaktionsgefäß wurden 1000 g eines Epoxidharzes auf Bisphenol A-Basis (Epoxidäquivalentgewicht ca. 500 g/mol; SEG ca. 2000 mmol/kg) in 500 g Methylisobutylketon (MIBK) bei 60 bis 70 °C gelöst und anschließend 0,2 g Hydrochinon und 168 g Methacrylsäure zugegeben. Die Temperatur wurde auf 100 bis 120 °C gesteigert und die Reaktion bei dieser Temperatur bis zu einer Säurezahl von unter 3 mg/g geführt. Anschließend wurde das Reaktionsprodukt bei 60 bis 70 °C mit 25 650 g eines basischen Monoisocyanats "BMI" (70%ige Lösung in MIBK eines basischen Monoisocyanats; hergestellt aus 1 mol Toluylendiisocyanat und 0,9 mol Dimethyläthanolamin, molare Masse = 254 g/mol) versetzt und solange reagiert, bis praktisch kein Isocyanat mehr nachzuweisen war.

B) **Herstellung der Komponente B**

30 [0020] In einem mit Rührer, Thermometer, Tropftrichter und Rückflußkühler ausgestatteten Reaktionsgefäß wurden 400 g eines Epoxidharzes auf Bisphenol A-Basis (Epoxidäquivalentgewicht ca. 200 g/mol; SEG ca. 5000 mmol/kg) in 172 g MIBK gelöst und bei 60 bis 70 °C 210 g Diäthanolamin (2 mol) zugegeben. Nach beendeter Wärmeentwicklung wurde noch eine Stunde bei ca. 130 °C (Rückflußtemperatur) reagiert. In weiterer Folge wurde das Reaktionsprodukt bei 70 bis 80 °C mit 830 g eines ungesättigten Monoisocyanats "UMI" (70%ige Lösung in MIBK eines ungesättigten Monoisocyanats, hergestellt aus 1 mol Toluylendiisocyanat und 1 mol Hydroxyäthylmethacrylat, molare Masse = 304 g/mol) solange reagiert, bis praktisch kein Isocyanat mehr nachzuweisen war.

3.2 **Herstellung der Dispersion**

40 [0021] Die Komponenten A und B wurden bei 70 °C in einem Massenverhältnis von 80 zu 20 gründlich vermischt und mit 30 mmol Ameisensäure pro 100 g des Festharzes neutralisiert. Unter verminderter Druck bei 80 °C wurde das Lösungsmittel MIBK größtenteils abdestilliert. In weiterer Folge wurde das Produkt unter kräftigem Rühren und bei fallender Temperatur mit deionisiertem Wasser auf ca. 45 % verdünnt. Bei dieser Konzentration wurde 2 Stunden unter 45 Kühlung kräftig dispergiert und anschließend der Festkörper-Massenanteil bestimmt. Abschließend wurde das Produkt mit deionisiertem Wasser weiter auf 35 % verdünnt.

**Beispiel 4**

50 **Herstellung des Copolymerisats**

[0022] Das Lösungsmittel (Methoxypropanol, jeweils 33 g auf 100 g der Monomermischung) wurde in einem Reaktionskessel vorgelegt und auf ca. 85 °C erwärmt. Eine Monomerenmischung aus Alkylacrylat, gegebenenfalls Hydroxyalkylacrylat und Aminoacrylat (Zusammensetzung s. Tabelle) sowie eine Initiatorlösung (10 g iner Lösung von 20 g Azo-bis-isobutyronitril in 100 g Methoxypropanol) wurden über einen Zeitraum von ca. 5 Stunden bei einer Temperatur von ca. 85 bis ca. 90 °C gleichmäßig zudosiert. Nach Beendigung der Zugabe wurde weitere 2 Stunden nachgerührt. Nach dieser Zeit waren die eingesetzten Monomeren vollständig polymerisiert (Nachweis über Bestimmung des Festkörper-Massenanteils). Die Produktmischung wurde auf ca. 40 °C abgekühlt durch Zusatz der erforderlichen Säure-

menge (Essigsäure) wurden die Aminogruppen vollständig neutralisiert. Die Mischung wurde mit entionisiertem Wasser auf einen Festkörper-Massenanteil von ca. 20 % verdünnt.

Tabelle

Zusammensetzung der Monomermischung bei der Herstellung der Copolymeren		
	Copolymerisat 4.1	Copolymerisat 4.2
2-Äthylhexylacrylat	80	75
Hydroxyäthylmethacrylat		10
Dimethylaminoäthylacrylat	20	15

**Beispiel 5****Herstellung einer Elektrotauchlackzusammensetzung**

[0023] Gemäß der folgenden Formulierung wurde ein Badmaterial für die Elektrotauchlackierung hergestellt:

1600 g	Bindemitteldispersion gemäß Beispiel 3.2, 35 %ig
28,0 g	des Copolymerisats gemäß Beispiel 4.1 bzw. 4.2
2872,5 g	deionisiertes Wasser
527,5 g	Pigmentpaste, 53,3 %ig gemäß Beispiel 2
5028,0 g	Lack

[0024] Das Copolymerisat 4.1 (ergibt den Lack 5.1) bzw. 4.2 (ergibt den Lack 5.2) wurde in den Lack gemäß der oben angegebenen Zusammensetzung eingearbeitet. Ein Vergleichslack (Lack 5.3) wurde ohne Zusatz von Copolymerisat hergestellt. Die Lacks wiesen einen Festkörper-Massenanteil von 16,8 % (ohne Copolymerisat-Zusatz) bzw. 16,9 % und einen pH-Wert von 6,0 bis 6,2 auf. Mit den Lacken wurden zinkphosphatierte Stahlbleche unter folgenden Badbedingungen beschichtet, um Schichtstärken von ca. 23 bis 25 µm zu erhalten:

Badtemperatur: 28 bis 32 °C  
 Beschichtungsspannung: 300 V  
 Beschichtungszeit: 2 Minuten

[0025] Anschließend wurde die Lackierung auf den Blechen 20 Minuten bei 180 °C Umluft-Temperatur eingebrannt.

**6 Prüfung der Haftung****6.1 PVC-Haftung**

[0026] Die Haftung wurde mit handelsüblichen PVC-Materialien, die als Unterbodenschutz-Masse (PVC-U) und als Nahtabdichtungsmasse (PVC-N) eingesetzt werden (Fa. Gurit-Essex), geprüft. Diese Materialien wurden mit Hilfe einer Schablone als ca. 2 cm breite, ca. 4 cm lange und ca. 0,2 cm dicke Schichten auf die elektrotauchlackierten (und eingebrannten) Bleche aufgetragen und bei 100 °C vorgelagert und danach jeweils 15 Minuten bei 125, 140 und 160 °C lang eingebrennt. Anschließend wurde an den Blechen nach Abkühlen geprüft, ob sich die PVC-Masse durch "Überfassen" (nach Lösen einer ca. 0,5 cm langen Abschnitts von dem beschichteten Blech mit Hilfe eines schaffnen Messers) von dem lackierten Blech abziehen lässt. Die Bewertungsskala ist

EP 1 008 632 A2

- + Haftung sehr gut, PVC-Schicht reißt bei dem Versuch, sie abzuziehen, in sich
- 0 Haftung stellenweise gut, nach Abziehen der PVC-Schicht verbleiben Reste der Schicht auf mindestens 20 % der Oberfläche zurück
- keine Haftung, PVC-Schicht lässt sich rückstandslos abziehen

5 [0027] In der folgenden Tabelle sind die Ergebnisse zusammengefaßt:

Trocknung bei	PVC-U			PVC-N		
	125°C	140°C	160°C	125°C	140°C	160°C
Lack 5.1	0	+	+	0	+	+
Lack 5.2	0	+	+	+	+	+
Lack 5.3 (Vergleich)	-	-	+	-	0	+

## 6.2 Füllerschicht-Haftung

20 [0028] Auf die elektrotauchlackierten Bleche wurde mit Hilfe eines "Aufziehwürfels" eine 6,5 cm breite, 15 cm lange und ca. 200 µm dicke Füllerschicht (handelsüblicher anthrazitfarbener wässriger Isocyanat-härtender Füller auf Basis von wasserlöslichen Polyester-Harzen) aufgezogen, ca. 5 Minuten bei Raumtemperatur abgelüftet, 10 Minuten bei 80 °C vorgetrocknet und anschließend bei 165 °C 25 Minuten lang eingearbeitet. Die nach dem Einbrennen gemessene Schichtdicke betrug ca.  $32 \pm 2$  µm. Auf diese Füllerschicht wurde anschließend ebenfalls mit Hilfe eines Aufziehwürfels mit einer Spalthöhe von 250 µm ein schwarzer Basislack (®Aqua-Color Basecoat Brilliantsschwarz der Fa. Herberts GmbH) aufgetragen, 5 Minuten bei Raumtemperatur abgelüftet, 5 Minuten bei 80 °C vorgetrocknet und schließlich 30 Minuten bei 140 °C eingearbeitet. Wiederum mit einem Aufziehwürfel (200 µm Spalthöhe) wurde sodann ein 2-Komponenten-Klarlack (100 Teile des 2K-High-Solid-Klarlacks 40422 und 30 Teile des Härters 65430, beide Fa. Herberts GmbH, unmittelbar vor der Applikation vermischt) aufgetragen, 5 Minuten bei Raumtemperatur abgelüftet, und 30 Minuten bei 140 °C ausgehärtet, wonach sich eine Schichtdicke von ca. 40 µm ergab. Die Schichtdicke des gesamten Lackaufbaus betrug ca. 110 bis ca. 120 µm.

## 6.3 Basislackschicht-Haftung

35 [0029] Auf die elektrotauchlackierten Bleche wurde mit Hilfe eines Aufziehwürfels (Spalthöhe 250 µm) ein weißer wässriger Basislack ("Basecoat CM 98-026-01", Versuchspraktikum der Fa. Ford-Werke AG) aufgetragen, 5 Minuten bei Raumtemperatur abgelüftet, und anschließend 10 Minuten bei 80 °C getrocknet. Es ergab sich eine Schichtdicke von ca.  $25 \pm 2$  µm. Wiederum mit einem Aufziehwürfel (200 µm Spalthöhe) wurde sodann ein Klarlack ("PUPO-Klarlack", Versuchspraktikum der Fa. Akzo Coatings GmbH) aufgetragen, 5 Minuten bei Raumtemperatur abgelüftet, und 20 Minuten bei 140 °C ausgehärtet, wonach sich eine Schichtdicke von ca.  $42 \pm 2$  µm ergab. Die Schichtdicke des gesamten Lackaufbaus betrug ca. 85 bis ca. 90 µm.

40 [0030] Die in einer Tiefkühltruhe auf ca. - 25 °C abgekühlten Bleche wurden bei dieser Temperatur mit Hilfe eines Steinschlag-Prüfgerätes der Fa. Erichsen, N Modell 508, mit 1 kg Stahlschrot gemäß der Norm VDA-Prüfblatt 621-427 bei 2 bar Luftdruck innerhalb von ca. 15 bis 20 s beschossen.

45 [0031] Das Beschußfeld wird anschließend gemäß der oben angegebenen Prüfvorschrift mit einer Klebefolie bedeckt; nach deren Abziehen werden Zahl und Größe der Stellen beurteilt, an denen der Lack abgeplatzt ist. Dabei bedeutet der Kennwert 1 (KW 1) keine Abplatzung des Füllers von der Elektrotauchlack-Schicht, KW 10 vollständig Ablösung der Füllerschicht. Die Zwischenwerte werden nach der insgesamt abgeplatzten Fläche eingeordnet. Die Ergebnisse sind in der folgenden Tabelle zusammengefaßt:

	Füller F1	Füller F2
Lack 5.1	KW 1	KW 1 bis KW 2
Lack 5.2	KW 2	KW 1
Lack 5.3 (Vergleich)	KW 10	KW 7

## Patentansprüche

1. Verfahren zur Verbesserung der Haftung auf Lackschichten, die durch Elektrotauchlackierung mit kationisch abscheidbaren Bindemitteln auf leitfähigen Substraten und nachfolgende Trocknung und Vernetzung appliziert werden, dadurch gekennzeichnet, daß Acrylat-Copolymerisate A als Zusatz in die Elektrotauchlackbäder eingebracht werden, wobei die Polymerisate A erhältlich sind durch radikalisch initiierte Copolymerisation von
  - A1 Alkyl(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkyrest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen,
  - und
  - A3 Amino(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkyrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen und mindestens einer primären, sekundären oder tertiären Aminogruppe.
2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Komponente A1 2-Äthylhexylacrylat eingesetzt wird.
3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als zusätzliche Komponente
  - A2 Hydroxyalkyl(meth)acrylate mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylenrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen und mindestens einer Hydroxylgruppe,
4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Komponente A3 Amino(meth)acrylate mit mindestens einer tertiären Aminogruppe eingesetzt werden.
5. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß als Komponente A2 Hydroxyäthylmethacrylat eingesetzt wird.
6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Massenanteile der Monomeren in der Monomermschung für
  - A1 50 bis 87 %, und
  - A3 10 bis 40 % sind.
7. Verfahren nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Massenanteile der Monomeren in der Monomermschung für
  - A1 50 bis 87 %,
  - A2 1 bis 30 %, und
  - A3 10 bis 40 % sind.
8. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß das Verhältnis der Masse des Acrylatcopolymerisats A zur Summe der Massen der Harze im Bindemittel und in der Pigmentpaste von ca. 0,5 bis ca. 3 g/(100 g) beträgt.
9. Elektrotauchlacke, enthaltend Acryl-Copolymerisate A, die erhältlich sind durch radikalisch initiierte Copolymerisation von
  - A1 Alkyl(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkyrest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen, gegebenenfalls
  - A2 Hydroxyalkyl(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylenrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen und mindestens einer Hydroxylgruppe, und
  - A3 Amino(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkyrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen und mindestens einer primären, sekundären oder tertiären Aminogruppe.
10. Elektrotauchlacke nach Anspruch 9, enthaltend Acryl-Copolymerisate A, die erhältlich sind durch radikalisch initiierte Copolymerisation von
  - A1 2-Äthylhexylacrylat, gegebenenfalls

**EP 1 008 632 A2**

A2 Hydroxyäthyl(meth)acrylat und  
A3 Amino(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkyrest mit 1 bis 10 Kohlenstoff-  
atomen und mindestens einer tertiären Aminogruppe.

5    11. Elektrotauchlacke nach Anspruch 9, wobei als Komponente A3 Dimethylaminoäthylacrylat eingesetzt wird.

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55



Europäisches Patentamt

European Patent Office

Office européen des brevets

(19)

(12)

(88) Veröffentlichungstag A3:  
30.01.2002 Patentblatt 2002/05

(43) Veröffentlichungstag A2:  
14.06.2000 Patentblatt 2000/24

(21) Anmeldenummer: 99122241.5

(22) Anmeldetag: 08.11.1999

(84) Benannte Vertragsstaaten:  
AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU  
MC NL PT SE  
Benannte Erstreckungsstaaten:  
AL LT LV MK RO SI

(30) Priorität: 17.11.1998 AT 190498



(11)

EP 1 008 632 A3

## EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(51) Int Cl. 7: C09D 5/44, C09D 7/12

(71) Anmelder: DuPont Performance Coatings GmbH  
& Co. KG  
42285 Wuppertal (DE)

(72) Erfinder:  
• Höning, Helmut  
8062 Kumberg (AT)  
• Thausz, Robert  
8041 Graz (AT)

### (54) Haftungsverbesserer für Lackschichten

(57) Verfahren zur Verbesserung der Haftung auf Lackschichten, die durch Elektrotauchlackierung mit kationisch abscheidbaren Bindemitteln auf leitfähigen Substraten und nachfolgende Trocknung und Vernetzung appliziert werden, dadurch gekennzeichnet, daß Acrylat-Copolymerisate A als Zusatz in die Elektrotauchlackbäder eingebracht werden, wobei die Polymerisate A erhältlich sind durch radikalisch initiierte Copolymerisation von

A1 Alkyl(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylrest mit 6 bis 10 Kohlenstoffatomen,  
und

A3 Amino(meth)acrylaten mit einem linearen, verzweigten oder cyclischen Alkylrest mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen und mindestens einer primären, sekundären oder tertiären Aminogruppe.

EP 1 008 632 A3



Europäisches  
Patentamt

## EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung  
EP 99 12 2241

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI.7)												
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrift Anspruch													
X	EP 0 415 593 A (NISSAN MOTOR ;NIPPON PAINT CO LTD (JP)) 6. März 1991 (1991-03-06) * Beispiel 1 * * Ansprüche *	1 2-11	C09D5/44 C09D7/12												
A	DATABASE WPI Section Ch, Week 198830 Derwent Publications Ltd., London, GB; Class A14, AN 1988-209882 XP002184577 & JP 63 146971 A (SHIMIZU KK), 18. Juni 1988 (1988-06-18) * Zusammenfassung *	1													
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.CI.7)												
			C09D C09J												
<p>Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt</p> <table border="1" style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr> <td style="width: 33%;">Recherchenon:  DEN HAAG</td> <td style="width: 33%;">Abschlußdatum der Recherche  3. Dezember 2001</td> <td style="width: 33%;">Prüfer  Oudot, R</td> </tr> <tr> <td colspan="3">KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE</td> </tr> <tr> <td colspan="3">           X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet            Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie            A : technologischer Hintergrund            O : nichtschriftliche Offenbarung            P : Zwischenklausur         </td> </tr> <tr> <td colspan="3">           T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze            E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist            D : in der Anmeldung angeführtes Dokument            L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument            B : Mitglied der gleichen Patentfamilie, überinstimmendes Dokument         </td> </tr> </table>				Recherchenon:  DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche  3. Dezember 2001	Prüfer  Oudot, R	KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE			X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenklausur			T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument B : Mitglied der gleichen Patentfamilie, überinstimmendes Dokument		
Recherchenon:  DEN HAAG	Abschlußdatum der Recherche  3. Dezember 2001	Prüfer  Oudot, R													
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE															
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenklausur															
T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument B : Mitglied der gleichen Patentfamilie, überinstimmendes Dokument															

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT  
ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 99 12 2241

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.  
Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am 03-12-2001.  
Diese Angaben dienen nur zur Orientierung und erfolgen ohne Gewähr.

03-12-2001

im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0415593	A	06-03-1991	JP 2862577 B2 JP 3074475 A DE 69016537 D1 DE 69016537 T2 EP 0415593 A1	03-03-1999 29-03-1991 16-03-1995 21-09-1995 06-03-1991
JP 63146971	A	18-06-1988	JP 2029193 C JP 2055463 B	19-03-1996 27-11-1990

EPO FORM P0481

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82